# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平5-255039

(43)公開日 平成5年(1993)10月5日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号	F I 技術表示箇所		
A 6 1 K 7/0	00 J	9165-4C			
	F	9165-4C			
	R	9165-4C			
	W	9165-4C			
7/4	48	9051-4C			
			審査請求 未請求 請求項の数18(全 7 頁)		
(21)出願番号	特願平4-337448		(71)出願人 590003065		
			ユニリーバー・ナームローゼ・ベンノート		
(22)出顧日 平成4年(1992)12月17日		月17日	シヤープ		
			ナランダ国ロッテルダム ヴューナ 455		

(31)優先権主張番号 9126969.6 (32)優先日 1991年12月19日 (33)優先権主張国 イギリス(GB)

オランダ国ロッテルダム、ヴェーナ 455

(72)発明者 ジャクリーン・ダイアン・ヘウイット

イギリス国、チエシヤー・ダブリユ・エ イ・13・0・イー・エス、リム、バースバ

ンク・レーン・6・エイ

(74)代理人 弁理士 川口 義雄 (外2名)

# (54)【発明の名称】 化粧品組成物

#### (57)【要約】

【構成】(i)ポリ-α-オレフィンから誘導した合成炭 化水素油から選択された、大部分が分枝アルキル鎖から なる化粧品的に許容可能な溶媒5~95重量%と、(ii) 好ましくは実質的に架橋を含まず、溶媒に溶解性であ る、合成炭化水素油用の化粧品的に許容可能な疎水性ポ リマー増粘剤5~80重量%からなる、ヒトの体表面に局 所適用するのに好適な化粧品オレオゲルを提供する。 【効果】不快な感覚を与えず、柔軟性や吸蔵性に優れて いる。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 (i)ポリーα-オレフィンから誘導した合成炭化水素油から選択された、その大部分が分枝アルキル鎖からなる化粧品的に許容可能な溶媒5~95重量%と(ii)合成炭化水素油用の化粧品的に許容可能な疎水性ポリマー増粘剤5~80重量%からなる、ヒトの体表面に局所適用するのに好適な化粧品オレオゲル。

【請求項2】 炭化水素油を誘導するボリ-α-オレフィンの60%以上が分枝アルキル鎖を含むことを特徴とする 請求項1に記載のオレオゲル。

【請求項3】 炭化水素油の分子量が300~2000であるか及び/または粘度(40℃)が5~1500cStであることを特徴とする請求項1または2に記載のオレオゲル。

【請求項4】 溶媒がさらに1種以上のポリオール脂肪酸ポリエステルを含むことを特徴とする請求項1~3のいずれか1項に記載のオレオゲル。

【請求項5】 ポリオール脂肪酸ポリエステルが少なくとも4つの遊離ヒドロキシル基を有する脂肪族または芳香族ポリオールから誘導され、その少なくとも60%は炭素原子8~22個を有する1種以上の脂肪酸でエステル化されていることを特徴とする請求項4に記載のオレオゲル。

【請求項6】 ポリオール脂肪酸ポリエステルを誘導するポリオールが、単一、二-及び多糖類の少なくとも1種を含む糖ポリオールであることを特徴とする請求項4または5に記載のオレオゲル。

【請求項7】 ポリオール脂肪酸ポリエステルが蔗糖オクタイソステアレート、蔗糖オクタ-2-エチルヘキサノエート

パーム及びパーム核油混合物、

大豆油、

大豆及びパーム油混合物、

パーム油、

ココヤシ油、並びに混合魚油から誘導した蔗糖脂肪酸ポリエステルから選択されることを特徴とする請求項6に記載のオレオゲル。

【請求項8】 ポリオール脂肪酸ポリエステルを溶媒成分の1~95重量%で配合することを特徴とする請求項4~7のいずれか1項に記載のオレオゲル。

【請求項9】 ポリマー増粘剤が実質的に架橋を含まず、溶媒に溶解性であることを特徴とする請求項1~8 のいずれか1項に記載のオレオゲル。

【請求項10】 ボリマー増粘剤がポリエチレンホモポリマーであることを特徴とする請求項1~9のいずれか1項に記載のオレオゲル。

【請求項11】 ポリマー増粘剤がポリエチレン酢酸ビニルコポリマーであることを特徴とする請求項1~9のいずれか1項に記載のオレオゲル。

【請求項12】 稠度値が10~100であることを特徴と する請求項1~11のいずれか1項に記載のオレオゲ  $\mathcal{W}_{*}$ 

【請求項13】 吸蔵値が少なくとも30%であることを 特徴とする請求項1~12のいずれか1項に記載のオレ オゲル。

【請求項14】 体表面に適用するために1種以上の保護剤または効果剤をさらに含むことを特徴とする請求項 1~13のいずれか1項に記載のオレオゲル。

【請求項15】 (i)ポリーα-オレフィンから誘導した合成炭化水素油から選択された、その大部分が分枝アルキル鎖からなる化粧品的に許容可能な溶媒5~95重量%と(ii)合成炭化水素油用の化粧品的に許容可能な疎水性ポリマー増粘剤5~80重量%をブレンドすることからなる、ヒトの体表面に局所適用するのに好適な化粧品オレオゲルの製造法。

【請求項16】 溶媒とポリマーを撹拌しながら一緒に加熱してポリマーを溶媒に溶解させ、次いで撹拌しながら混合物の曇り点を経て冷却して半透明なオレオゲルを得る請求項15に記載の方法。

【請求項17】 請求項1に記載のオレオゲルをヒトの 皮膚、毛髪または爪に局所適用することからなるヒトの 皮膚、毛髪または爪に吸蔵層を提供する方法。

【請求項18】 ヒトの皮膚、毛髪または爪に局所適用 するための保護剤または効果剤用のビヒクルとしての請 求項1に記載のオレオゲルの使用法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、化粧品組成物、特にヒトの体表面、特に皮膚(粘膜を含む)、毛髪及び爪に局所適用し得るオレオゲルに関する。本発明の化粧品オレオゲルは、例えば、適用する場所に吸蔵層(occlusive layer)を提供するためにそのままでも使用でき、または化粧品若しくは医薬効果を適用場所に与えるための成分のキャリヤ若しくはビヒクルとして使用し得る。

# [0002]

【従来の技術】非-再生性化石燃料から通常誘導される、例えばペトロラタム(石油ゼリーまたは柔らかいパラフィンとしても公知)などの天然の源から得られる炭化水素は、ヒトの皮膚に局所適用するために長年使用されてきた。これは、皮膚から周囲に水分が損失するのを防ぐ吸蔵膜を与えるので、下の組織から表皮角質層に水分が分散できる。ペトロラタムはスキンケア製品、例えばハンドクリーム及びローションなどの成分としても使用でき、整髪製品またはコンディショニング製品、特に毛髪を所望の形に保持するためのセット助剤としても特筆されてきた。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、ペトロラタムは感覚的または審美的特徴の範囲が比較的狭いことも広く公知である。特に、皮膚及び毛髪に暖かい不快な感触、さらにはべとべとした蝋のような感触(waxy f

eel)を与えるので、ペトロラタムは、皮膚に一時的に機能性の保護膜が必要な場所でのバリヤー製品(例えば、ペトロラタム自身及びこれを含むハンドクリーム)及び毛髪仕上げ剤(例えば、ボマード)にしか使用されていなかった。

【0004】従来のペトロラタムに帰因する欠点から考えて、ひどい負の主な特性が無く、ペトロラタムの柔軟性 (emoliency) 及び吸蔵性 (occlusivity) の望ましい特質を総て有する代替の吸蔵製品 (occlusive product) を捜し出す必要がある。

【0005】制御された稠度 (consisitency) 特性を有 するゲル状の軟膏ベースを製造する問題は、英国特許第 1,370,699号 (Dynamit Nobel Aktiengesellschaft) に 記載されている。この特許では、ラウリン酸よりも長い 鎖の脂肪酸を含むココヤシ油の稠度は強い温度依存性な ので、軟膏ベースとして使用するには好適でないと記載 している。さらに、短鎖脂肪酸と長鎖脂肪酸を混合し、 この混合物をグリセリンでエステル化すると、良好な塗 布性であるが、稠度は満足できない柔らかいパラフィン 様の軟膏ベースが得られることも記載されている。さら に、液体パラフィンをポリエチレンと処理することによ り軟膏様の稠度とすることも提案されているが、これら の製品が疎水性であるため、医薬及び化粧品での炭化水 素の使用が限定されているので不十分であることが解 る。さらに、液体トリグリセリド(例えば、アーモンド 油)に添加剤(例えば、天然の蝋;例えば鯨蝋及び蜜 蝋)を添加することにより軟膏様の稠度を与える試みに ついても提案している。しかしながら、この提案は、こ れらの安定性が欠失しているため、軟膏ベースに関する 要求を満たしていないと記載している。

【0006】この背景に対して、Dynamitは、標準的な液体、飽和脂肪酸エステルを塗布性の軟膏ベースに転換するのは不可能であることが判明したと結論つけている。少なくとも0~40℃の広い温度範囲で塗布可能であり、悪臭の無い軟膏ベースを開発する問題に対する彼らの解決策は、分子中に8~12個の炭素原子を有する飽和脂肪酸のグリセリンエステルを使用することである。この試みの一態様は、各脂肪酸残基が8~12個の炭素原子を含む飽和トリグリセリドと、ゲル化剤として、平均分子量1,000~20,000のポリエチレンまたはエチレン/酢酸ビニルコポリマーのよく混じった混合物由来の軟膏ベースを形成することである。

【0007】Dynamitにより公開された先の提案の短い 所見に満足するだけでなく、本出願人は、ヨウ素価が非 常に低い完全に飽和した短鎖脂肪酸は、使用するには非 常に高価であり、いずれの場合にも今日の化粧品業界の 要求に合致する十分魅力のある軟膏ベースを製造しない ことを知見した。

【0008】本出願人は、Dynamitの示唆とは対照的 に、特定の合成炭化水素油は、その粘度を上げるために 制御状態で特定のポリマーと処理でき、これにより予見 し得るレオロジー特性及び溶融特性を有するオレオゲル を提供することができるということを新たに知見した。 さらに、このオレオゲルは、前述の製品の望ましくない 特徴を持たない、ペトロラタムの外観及び所望の物理的 特性、特に光学特性、温度安定性、吸蔵性及び柔軟性を 有するように加工し得る。

【0009】"オレオゲル: oleogels"は、ゲル様特性を提供するために増粘した油性(即ち、油っぽい)物質を指す

【0010】本出願人は、選択したポリオール脂肪酸ポリエステル (例えば、天然の糖及び植物油から誘導したもの)を、合成炭化水素油及び特性のポリマーと混合して、前述の製品の望ましくない感覚特性を持たずにペトロラタムの外観及び物理的特性を有するオレオゲルを提供することも知見した。

# [0011]

【手段】本発明により、(i)ポリーα-オレフィンから 誘導した合成炭化水素油から選択された、大部分が分枝 アルキル鎖からなる化粧品的に許容可能な溶媒5~95重 量%と、(ii)好ましくは実質的に架橋を含まず、溶媒 に溶解性である合成炭化水素油用の化粧品的に許容可能 な疎水性ポリマー増粘剤5~80重量%からなる、ヒトの 体表面に局所適用するのに好適な化粧品オレオゲルを提 供する。

【0012】本発明及び特に好ましい側面及びその実施 例を、以下詳細に記載する。

【0013】本発明の最も単純な形の化粧品オレオゲルは、合成炭化水素油から選択された特定の溶媒と溶媒に溶解性の疎水性ポリマー増粘剤のブレンドからなる。

【0014】このようにして形成したオレオゲルは、通常例えば-15℃~+60℃の広い温度範囲にわたってゲル様特性を保持している。

# 【0015】<u>溶媒</u>

化粧品的に許容可能な溶媒は、ポリ-α-オレフィンから 誘導した合成炭化水素油から選択され、その大部分(即 ち、60%以上、好ましくは80%以上)は分枝アルキル鎖及 びその混合物からなる。

【0016】本発明の使用に好適な合成炭化水素油は、 前述の如く、溶解した疎水性増粘剤と共に所望の物理的 特性を有するオレオゲルを与える任意の油であり得る。 好適な油は、市販されている。

【0017】合成炭化水素油としては、平均分子量が300~2000であるか及び/または粘度(40℃)が5~1500cStである上記定義のものが好ましい。

【0018】本発明の合成炭化水素油の特に好適な例としては、ARLAMOL PAO-10 (ICI) が挙げられる。この油は、平均分子量689の分枝炭化水素の混合物である。物理的特性は以下の通りである。

## [0019]

沸点 >250℃ 融点 <-40℃ 比重 0.83

粘度 64cSt (40°C)

引火点 >149℃

ARLAMOLシリーズの他の油も本発明の使用に好適である。

【0020】本発明で使用するために好適な合成炭化水素の他の例としては、ETHYFLO (Ethyl Corporation)シリーズが挙げられる。

【0021】本発明のオレオゲルに配合する溶媒量は、通常5~95重量%であるが、10~80重量%が好ましい。

【0022】疎水性ポリマー増粘剤

疎水性ポリマー増粘剤は化粧品的に許容可能であるべきで、上記定義の如く、実質的に架橋を含まず、溶媒に溶解性であるポリマーから選択されるのが好ましい。

【0023】好適なポリマー増粘剤の例としては、ポリエチレンホモポリマー

A-Cポリエチレン1702 (分子量1700)、A-Cポリエチレン617 (分子量4300)、及びA-Cポリエチレン6 (分子量5500) (Allied Signal製)並びに

ポリエチレン酢酸ビニルコポリマー

A-Cエチレンー酢酸ビニル405(分子量6500,コモノマー $6\sim11\%$ )及びA-Cエチレンー酢酸ビニル400(分子量6500,コモノマー13%)(AlliedSignal)が挙げられる

【0024】単独または混合物として使用してもよいこれらのポリマー増粘剤は、溶媒に添加し溶解するのに好適な、粒状固体として使用するのが好ましい。

【0025】本発明のオレオゲルに配合する疎水性ポリマー増粘剤の量は、通常5~80重量%であり、10~70重量%が好ましい。

【0026】ポリオール脂肪酸ポリエステル

本発明の化粧品オレオゲルは、溶媒として使用し得る1種以上のポリオール脂肪酸ポリエステルを場合により含んでもよい。これらは、少なくとも4個の遊離ヒドロキシル基を有する任意の脂肪族または芳香族ポリオールから誘導されており、そのうちの少なくとも60%が炭素原子8~22個を含む1種以上の脂肪酸でエステル化されている。

【0027】これらのポリオール脂肪酸ポリエステルを酵素、特にリパーゼによる分解に対して耐性とさせるため、遊離ヒドロキシル基の少なくとも60%がエステル化されているのが好ましいが、特にそのままでもリパーゼが存在し得る皮膚表面への適用を目的とするオレオゲルでの使用に好適である。

【0028】これらのポリオール脂肪酸ポリエステルが誘導されるポリオールは、単-、二-及び多糖類からなる糖ポリオールから選択されるのが好ましい。

【0029】単糖類糖ポリオールの好ましい例として

は、ペントース糖ポリオール(例えば、、D-リボース、D-アラビノース、D-キシロース、D-リキソース、D-リブロース及びD-キシルロース); ヘキソース糖ポリオール(例えば、D-アロース、D-アルトロース、D-グルコース、D-マンノース、D-グロース、D-イドース、D-ガラクトース、D-タロース、D-フルクトース、D-ソルボース及びD-タガトース); ヘプトース糖ポリオール(例えば、D-マンノヘプツロース及びD-セドヘプツロース)が挙げられる。

【0030】二糖類糖ポリオールの好ましい例としては、二糖類糖ポリオール(例えば、マルトース、ラクトース、セロビオース、蔗糖、トレハロース、ゲンチオビオース、メリビオース及びプリメベロース)が挙げられる。

【0031】多糖類糖ポリオールの好ましい例としては、三糖類(例えば、ゲンチアノース及びラフィノース)が挙げられる。

【0032】あるいはポリオール脂肪酸ポリエステルが 誘導されるポリオールは、糖アルコールから選択されて もよい。

【0033】 好ましい糖アルコールの例としては、D-マンニトール、D-ソルビトール、D-リビトール、D-エリトリトール、D-ラクチトール及びD-キシリトール 並びに糖の誘導体(例えば、α-メチルグルコシド及び イノシトール)が挙げられる。

【0034】ポリオール脂肪酸ポリエステルを形成するのに使用する脂肪酸は、脂肪酸分子に炭素原子8~22個を有する個々の遊離脂肪酸であってもよい。

【0035】これらの脂肪酸は、飽和または不飽和、直鎖または分枝鎖脂肪酸であってもよい。

【0036】これらの他のポリオール脂肪酸ポリエステルを形成するための脂肪酸の好ましい源は、脂肪酸残基のブレンド源となり、その選択によりこれらから得られるボリオール脂肪酸ポリエステルの物理及び化学特性を広く変え得る天然の油及び脂肪である。

【0037】これらの油及び脂肪は天然の源から得られ、そのまままたは、油及び脂肪を全部または一部水素化、エステル交換(interesterification、transesterification)または分別して変性するために化学または酵素処理後に使用し得る。

【0038】これらの脂肪酸残基の好適な天然の源としては、動物、植物または海由来(例えば、獣脂、ラノリン油、タラ肝油、オヒョウ肝油、他の魚油、ココヤシ油、パーム核油、パーム油、バター脂肪、大豆油、サフラワー油、綿花油、セイヨウアブラナ種油、ポピー種油、コーン油、ヒマワリ油、アメリカホドイモ油、魚肝油及びそれらの混合物)が挙げられる。好ましい脂肪酸源としては、パーム油、特に水素化パーム油、パーム核油、場合により一部水素化した大豆油及び一部水素化した魚油が挙げられる。

【0039】これらの他のポリオール脂肪酸ポリエステルの合成時、列記したような脂肪酸または1種以上の天然の油の混合物を使用することにより、単一ポリオール分子にエステル基の混合物が存在するポリオール脂肪酸ポリエステルを提供することができる。

【0040】上述の脂肪酸の源と反応し得るポリオールは、すでに記載の如くそのいずれまたは総てが脂肪酸部分とエステル化し得る少なくとも4個の遊離ヒドロキシ基を含む。通常、これらの遊離ヒドロキシ基の少なくとも60%をエステル化して、本発明のオレオゲルを形成するのに使用するポリオール脂肪酸ポリエステルを提供する。より好ましくは、これらの遊離ヒドロキシ基の70%、理想的には少なくとも80%が脂肪酸エステル基で置換されている。

【0041】ポリオール脂肪酸ポリエステルの好ましい例としては、蔗糖オクタイソステアレート、蔗糖オクター2-エチルへキサノエート、パーム及びパーム核油混合物、大豆油、大豆及びパーム油混合物、パーム油、ココヤシ油並びに混合魚油から誘導した蔗糖脂肪酸ポリエステルが挙げられる。

【0042】使用時のこれらのポリオール脂肪酸ポリエステルの量は、通常オレオゲルの溶媒成分の1~95重量%であり、5~80重量%が好ましい。

#### 【0043】他成分

本発明のオレオゲルは、追加の皮膚または毛髪効果特性 を提供するために、場合により、他成分を含んでもよ い。

【0044】本発明のオレオゲルは、治療薬剤、保湿剤、酸化防止剤、安定剤、膜形成剤、乳化剤、界面活性剤、日焼け止め、防腐剤、香料及び着色剤も含み得る。

【0045】本発明のオレオゲルは、ヒトの皮膚または 毛髪に局所適用するのに好適な化粧品に都合よく使用さ れる他成分も含み得る。

【0046】配合時、他成分は、例えば、本組成物の50 重量%以下を形成し得、軟膏ベースの残余を形成するの が都合がよい。

## 【0047】オレオゲルの製造法

本発明は、上記定義の疎水性ポリマー増粘剤と、上記定義の合成炭化水素油から選択された溶媒、場合により、上記定義の1種以上のポリオール脂肪酸ポリエステルをブレンドする段階からなる、皮膚または毛髪に局所適用するのに好適なオレオゲルの製造法を提供する。

【0048】本発明の方法の好ましい態様から、ボリマー及び溶媒を一緒に撹拌しながら加熱してポリマーを溶解し、次いで撹拌し続けながら混合物の曇り点を経て冷却すると、半透明のオレオゲルが得られる。ポリマーがボリエチレンであるとき、ペトロラタムと等しい最良のテキスチャー及び外観を有するオレオゲルを得るためには混合物を迅速に冷却するのが好ましい。

# 【0049】オレオゲルの使用

本発明のオレオゲルは、特に皮膚上に保護層を形成し、湿気の損失を減少させるためにヒトの皮膚に局所適用するための製品を主に目的とする。これにより皮膚は、悪い気候条件(例えば、太陽及び風に対する過剰の露出)、または洗剤による被害(例えば、皿や衣服の洗浄時、洗剤の水溶液に手を浸漬すること)から保護され得る。特に本発明のオレオゲルは、着色化粧品、口紅及び唇軟膏(lipsalves)の製造に使用される。

【0050】オレオゲルは、保護膜の存在により皮膚表面上でのその存在期間を延長し得る、日焼け止め剤、香料若しくは殺菌剤または皮膚に効果を与える他の薬剤のキャリヤとしても作用し得る。

【0051】オレオゲルは、特に所望の形またはスタイルに毛髪を保持するために毛髪保持剤(hair hold preparation)または整髪助剤(grooming aid)として、毛髪及び頭皮を処理し得る。

【0052】使用時、少量のオレオゲル(例えば、1~5g)を好適な容器またはアプリケーターから皮膚または毛髪に適用し、必要により次いで手若しくは指または好適な塗布装置を使用して皮膚または毛髪に広げたり及び/またはこする。

#### 【0053】製品形及び包装

本発明のオレオゲルは、上記定義の如く、レオロジー特性及び他の物理的特性を有する柔らかい固体またはゼリー様製品として配合でき、その粘度及び消費者の目的とする使用に合った好適な容器に包装し得る。例えば、オレオゲルは、変形可能なチューブまたは蓋つきのジャーに貯蔵し得る。

【0054】本発明は、上記定義の如くオレオゲルを含む閉鎖容器も提供する。

【0055】オレオゲルの物理的特性

#### i)稠度

本発明のオレオゲルは、稠度値試験(Consistency Value Test)により測定されるように、稠度値10~100であるのが好ましい。稠度値10以下のオレオゲルは通常、通常の化粧品としての使用には堅すぎるが、稠度値10以上のオレオゲルは通常、堅い稠度が要求される使用に対しては柔らかすぎると考えられている。

【0056】通常ペトロラタムと同一のレオロジー特性 及び稠度を有するオレオゲルの稠度値を測定するために 使用した方法を以下に記載する。

# 【0057】稠度值試験

オレオゲルの稠度値[請求項で用いたもの]は、その構造及び使用を以下に記載するコーンペネトロメーターにより測定する。

【0058】本発明のオレオゲルの稠度は、内角120℃の脱着可能なスチールチップを有する、研磨したコーン型の金属プランジャー(重量116g)を備えたペネトロメーター(例えば、Model PNR6: Sommer&Runge KG., Berlin)により測定する。試験用の容器は、内径102mm±6

mmで高さ60mm以上の平底の金属またはガラスのシリンダーである。

【0059】稠度値試験を実施する方法は、以下の通り である。

【0060】試験すべきオレオゲルの特定量を82℃±2.5℃で溶融し、ポリマーの曇り点を経て撹拌し、次いで1個以上の容器に注ぎ、縁の6㎜内まで充填する。25℃±2.5℃に16時間以上かけて冷却し、通風(draughts)を防ぐ。試験の2時間前に、容器を25±0.5℃の水浴に設置する。室温が23.5℃以下または26.5℃以上である場合、コーンを水浴に設置することによりコーンの温度を25±10.5℃に調整する。

【0061】試験下のオレオゲルの表面をかき乱さないように、容器をペネトロメーターテーブルに設置し、容器の縁から25mm~38mmの場所でチップが試験するオレオゲルの表面の頂上にちょうど当たるようにコーンを下げる。ゼロ設定を調節し、プランジャーをすぐに解放し、10秒間自由にさせる。プランジャーをしっかり締め、完全に貫入した分の値を目盛りから読む。3~4回実施し、貫入する領域が各々重ならないように配置する。20mmを超えて貫入したら、各試験毎に別個の試験組成物の容器を使用する。0.1mmに最も近い貫入値を読む。3回以上の読取値の平均を計算し、個々の結果が平均から±3以上ずれる場合には、さらに全部で10回実施する。試験の最終平均が1.0mm以上10.0mm以下である場合、稠度値10~100を示す。

#### 【0062】ii)吸蔵性

本発明のオレオゲルは、使用する場合には、ペトロラタムと同様に、皮膚または体表面のどこかに吸蔵層を提供するように通常かなりの吸蔵値を有するべきである。通常、オレオゲルは吸蔵値試験で測定して、少なくとも30%の吸蔵値を有する。好ましいオレオゲルは、この試験で測定して少なくとも50%の吸蔵値を有し、最も好ましくは少なくとも60%、理想的には少なくとも70%の吸蔵値を有する。いかにしてこの試験を実施するかという詳細は、以下に記載する。

## 【0063】吸蔵値試験

種々の年令、人種及び習慣の個体群に見られるように、

ヒトの皮膚の特徴及び特性は変化に富むということを考えて、オレオゲルの吸蔵性を測定するためにすぐに再現し得る標準in vitro試験を提供する必要がある。

【0064】従って、ヒトの皮膚の代替品として標準の 粘稠なセルロース膜(即ち、Visking dialysis tubin g; Medicell International Ltd.)を使用する経験的 試験を創案した。この膜の遮断分子量は12,000~14,000 である

【0065】この試験では、透析膜に適用した水蒸気の 透過に対するオレオゲル膜の吸蔵値[請求項で用いたも の]を、以下の標準法で測定する。

#### 【0066】吸蔵性セルの製造

開口端の直径が25mm (即ち、面積5cm²)の5mlビーカー (例えば、Dispo Beaker: American Scientific Products)を使用して、吸蔵性セルを提供する。

【0067】蒸留水1mlをビーカーに入れ、Visking透 析チューブの膜をビーカーの開口端にわたって広げ、き ちんと接着剤(例えば、Assembly Aid Adhesive: 3M) で固定した。

【0068】20℃、大気圧及び50%外部相対湿度に於けるVisking膜を通過する水の損失速度を、チャートレコーダーの出力を供給するD~Aコンバーターを備えた、Sartorius 4503微量天秤を用いて経時でのビーカーの重量減少を計量することにより測定した。

【0069】定常状態の水分損失速度が落ち着いたら、その吸蔵値を試験すべき製品、即ち、本発明のオレオゲルをVisking透析チューブの表面に膜として適用する。試験物質が液体または柔らかい固体である場合、プラスチック手袋をはめた指を使用して塗布してもよい。試験物質が固体である場合、Visking透析膜の表面に適用する際にまず融解させなくてはならない。

【0070】圧力、温度及び相対湿度の同一物理条件下では、新規定常状態の水分損失速度は、製品からの過剰の水分が失れた後、記録する。

【0071】製品の膜(即ち、オレオゲル)の吸蔵性は、以下のように計算した。

[0072]

【数1】

# %吸蔵性=1-[製品がある時の水分損失速度 製品がない時の水分損失速度]×100

【0073】水分の全損失速度は、ビーカーの壁を介する、水分の損失の比較的小さな速度で校正した(もしある場合)。これは、Visking膜を不透過性のアルミニウム箔で置換した場合のビーカーからの水分の損失を計量することにより測定した。

【0074】吸蔵性は、各サンプルについて4回測定した。各測定について、サンプル重量は、本発明の組成物のVisking膜に適用直後に記録した重量の増分から決定した。重量は正確に再現できないので、重量対吸蔵性の

プロット(回帰直線による)に直線を当てて、消費者が 通常用いる製品量(10g/m²)で吸蔵性を内挿した。各場 合に於いて、吸蔵性は、被覆した領域に対する重量に依 存してほぼ直線的であった。

【0075】次いで、吸蔵性を95% (有意性)で4測定値±2標準偏差の相加平均として表す。

【0076】実験から、Visking膜に適用した製品約10mgは、吸蔵層を提供するのに十分であることが知見された。吸蔵層がない場合には、膜は通常、約25g水蒸気/m²

/時間で透過する。

#### [0077]

【実施例】本発明の以下の実施例を参照して、本発明を 説明する。各場合に於いて、ブレンドは、ポリマーとポ リオール脂肪酸ポリエステル及び/または合成炭化水素 油を一緒に混合して製造した。

【0078】各配合物に関しては、吸蔵値及び稠度値は、本明細書中に記載の如く、個々の試験により各々測定した。

## 【0079】実施例1&2

これらの実施例は、油、または油と溶媒としての蔗糖ポリエステルから製造し、ポリマー増粘剤としてポリエチレン/酢酸ビニルコボリマーで増粘した本発明に従ったオレオゲルについて説明する。

【0080】各実施例に於いて、オレオゲルを以下のよ

うに製造した。

【0081】i)溶媒とポリエチレン/酢酸ビニルコポリマーを、透明な均一溶液が得られるまで加熱する。

【0082】ii)「曇り点」のすぐ上で、溶媒とポリマーが入っている容器の内側をこすり、容器の外側を水流で約18℃以下に冷却する。これにより冷たい壁に形成したゲルが剥がれ、溶液の内部はまだ液体のままで、冷たい壁に接触してさらにオレオゲル層のゲル化を促進する。この方法を、溶液全体がオレオゲルに転換するまで継続する。

【0083】実施例1及び2の各々の配合物の、個々の 吸蔵値及び稠度値を表1に示す。

[0084]

【表1】

表 1

<u>実施例配合物</u>	<u>%w/w</u>	吸蔵値	<u> </u>
1. ポリエチレン 酢酸ビニルコポリマー*	20		
ARLAMOL PAO-10	80	78	56
2. ポリエチレン 酢酸ビニルコポリマー*	13	************	••••••
蔗糖ポリエステル**	17.4	81	30
ARLAMOL PAO-10	69.4		

- \* Allied Signal Inc.
- \*\* パーム油/パーム核油から誘導したもの